

Recicort 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml gocce auricolari, soluzione per cani e gatti

Autorizzato

- Triamcinolone acetonide
- Salicylic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Recicort 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml gocce auricolari, soluzione per cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso auricolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.77 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

17.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce auricolari, soluzione

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QS02BA99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/05/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104979

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/05/2017

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0204/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 30/04/2026

[Scaricamento](#)